

使用に際してはこの添付文書をよくお読みください。 また、必要な時に読めるように保管しておいてください。

EDX06T

*2010年12月改訂(第2版) 2007年10月作成 (第1版)

体外診断用医薬品

製造販売承認番号: 20800AMZ00205000

クラスIII免疫・内分泌検査用シリーズ サイログロブリン自己抗体キット

ルミパルス®I TgAb

■全般的な注意

- 1. 本試薬は、体外診断用であるため、それ以外の目的には使用しないでく ださい。
- 2. 診断の際は、本測定値以外に他の検査結果や臨床症状等もあわせて考慮 し、総合的に判断してください。
- 3. 添付文書以外の使用方法については保証を致しません。
- *4. 本試薬の標準TgAb溶液およびTgAbキャリブレータには、ヒト由 来成分が含まれているため、感染の危険性があるものとして検体同様十 分に注意して取扱ってください。
- 5. 本試薬には、保存剤としてアジ化ナトリウムが含まれています。 誤って目や口に入ったり、皮膚に付着した場合には、水で十分に洗い流 す等の応急処置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください
- 6. 本試薬の使用に際しては、本書とあわせ使用する測定システムの添付文 書および取扱説明書をご参照ください。

■形状・構造等(キットの構成)

- 1. 抗原結合粒子 $^{注1)}$ (使用時液状、 250μ L/免疫反応カートリッジ) ヒトサイログロブリン結合フェライト粒子を含みます。
- 2. 酵素標識抗体 (液状、 350μ L/免疫反応カートリッジ) アルカリホスファターゼ(ALP)標識抗ヒトIgGモノクローナル抗 体(マウス)を含みます。



- 3. 標準TgAb溶液: 4濃度×1
- 0 I U/m L標準T g A b 溶液(液状、2.0 m L×1) (1) (2)
 - 50 I U/m L標準T g A b 溶液 (液状、2.0 m L×1)
- (3) 1500 I U/m L 標準T g A b 溶液(液状、2.0 m L×1)
 (4) 3000 I U/m L 標準T g A b 溶液(液状、2.0 m L×1)
 標準T g A b 溶液をご使用の場合にご用意ください。
- 4. TgAbキャリブレータ: 2濃度×1
- (1) 0 I U/mL T g A b キャリブレータ (液状、2.0 m L × 1) (2) 3 0 0 0 I U/mL T g A b キャリブレータ (液状、2.0 m L × 1) T g A b キャリブレータをご使用の場合にご用意ください。
- *5. 基質液(液状、100mL×6、50mL×6)

基質としてAMPPD^{注2)}を含みます。

で使用の測定システムに合わせてご用意ください。

- 6. 洗浄液 (濃縮液、1000mL×1)
- 7. 検体希釈液 (液状、300mL×4、80mL×4) ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。
 - 注1) 15℃以下の温度ではゲル化しています。
 - 注 2) AMPPD: 3-(2'-spiroadamantane)-4-methoxy-4-(3''-phosphoryloxy)phenyl-1,2-dioxetane disodium salt/3-(2'- スピロアダマンタン)-4-メトキシ-4-(3''-ホスホ リルオキシ)フェニル-1,2-ジオキセタン・2 ナトリウム塩

■使用目的

血清又は血漿中の抗サイログロブリン抗体(抗Tg抗体)の測定

■測定原理

本試薬は2ステップサンドイッチ法に基づいた化学発光酵素免疫測定法によ るTgAb測定試薬です。

<反応プロトコール:検体希釈2ステップモード>

試薬・検体のセット 抗原結合粒子に結合したヒトサイログロブリンと検体中に 第一反応 含まれる抗Tg抗体による免疫複合体が形成されます。

検体、標準 T_gAb 溶液または T_gAb キャリブレータ $10\mu L$ は自動的に検体希釈液 $180\mu L$ と混合されます。ヒトサイログロブリン が結合した抗原結合粒子 250μ Lに、希釈済みの検体、標準 TgAb溶液またはTgAbキャリプレータ 10μ Lが分注されます。 反応液は、撹拌後37℃で10分間インキュベートされます。

反応液除去の後、抗原結合粒子の洗浄が行われます。

粒子は磁石によって集められ、反応液が除去されます。洗浄液注入、 洗浄液の除去が繰り返され、粒子が洗浄されます。 ヒトサイログロブリンを介して結合した検体中の抗Tg抗体と、アルカリホスファターゼ標識抗ヒトIgG抗体(酵素標 第二反応 識抗体) による免疫複合体が形成されます。 酵素標識抗体250µLと抗原結合粒子が混合されます。 反応液は

37℃で10分間インキュベートされます。

再び反応液除去の後、抗原結合粒子の洗浄が行われます。 粒子は磁石によって集められ、反応液が除去されます。洗浄液注入、 洗浄液の除去が繰り返され、粒子が洗浄されます。

基質液200μLを粒子に加え撹拌後、37℃で5分間反 応させます。 波長477nmに発光極大を持つ光の発光量を測定しま

基質液に含まれるAMPPDは、粒子に間接的に結合したアルカリ ホスプァターゼの触媒作用により分解します。分解に伴って放出される光は、粒子に結合した抗Tg抗体量を反映するため、これを測 定することによって抗Tg抗体濃度の測定を行うことができます。

検体中の抗Tg抗体濃度が測定範囲を超えた場合は、検体希釈液を用いて検 体を希釈し再測定してください。

■操作上の注意

洗净

洗浄

酵素反応

測光

1. 測定検体の性質、採取法

- (1) 可能な限り新鮮な検体を用い、保存する場合は-20℃以下で凍結保 存してください。
- (2) 検体を繰り返し凍結融解することは避けてください。
- (3) 赤血球・その他の有形成分、沈殿物、浮遊物が含まれている検体では、 測定値に影響を与える場合があります。正しい結果が得られるように 遠心または除去した後に使用してください。
- (4) 検体間の汚染が生じないように検体は注意して取扱ってください。
- (5) 非働化した検体は使用しないでください。 (6) 検体に抗凝固剤 (EDTA-ニカリウム、クエン酸ナトリウム、ヘパ リンナトリウム)を添加して試験した結果、それぞれ10mg/mL、38mg/mL、100U/mLまで測定値に影響は認められませんで したが、液状の抗凝固剤を用いる場合は、検体の希釈率にご注意くだ さい。

2. 妨害物質·妨害薬剤

検体にビリルビンF、ビリルビンC、ヘモグロビンを添加して試験した 結果、それぞれ $18.2 \,\mathrm{mg/dL}$ 、 $19.6 \,\mathrm{mg/dL}$ 、 $460 \,\mathrm{mg/dL}$ まで、測定値に影響は認められませんでした。また、乳ビに関しても、 2400ホルマジン濁度まで測定値に影響は認められませんでした。

■用法・用量(操作方法)

1. 試薬の調製法

(1) 抗原結合粒子および酵素標識抗体

免疫反応カートリッジには抗原結合粒子および酵素標識抗体が充填さ れています。カートリッジカセットの透明フィルムを剥がし、そのま ま使用します。

(2) 標準TgAb溶液、TgAbキャリブレータ 常温に戻してから軽く転倒混和して使用します。 デッドボリュームを考慮して、サンプルカップに必要量を滴下します。 溶液1滴あたりのおよその滴下量は45 μ L です。滴下量は容器を押 す強さや気泡の混入によって変動します。 デッドボリュームはご使用の測定システムによって異なりますので各 測定システムの取扱説明書をご覧ください。一例としてルミパルス G1200でサンプルカップをご使用の場合、デッドボリュームは 100 μ L となります。

(3) 基質液

冷蔵庫から出してそのまま使用します。

(4) 洗浄液

濃縮液のため精製水で10倍に希釈し、よく撹拌します。希釈した洗 浄液は、常温に戻してから使用します。

(5) 検体希釈液 常温に戻してからそのまま使用します。

2. 必要な器具・器材

- (1) マイクロピペット、サンプリングチップおよびサンプルカップ
- (2) 全自動化学発光酵素免疫測定システム

3. 測定法

- (1) 測定システムの取扱説明書を参照し、検体および測定に必要な試薬を 所定の位置にセットしてください。 (サンプルの最少必要量は、使用 する容器や測定システムによって異なりますので、各測定システムの 取扱説明書をご覧ください。)
- (2) 標準 TgAb溶液または TgAbキャリブレータの測定依頼内容と、 検体の測定依頼内容をそれぞれ入力します。
- (3) 測定を開始する前に、カートリッジ、基質液、洗浄液、検体希釈液、 サンプリングチップの残量を確認します。
- (4) スタートキーを押し、測定を開始します。装置内で自動的に実行され る動作については測定原理の「反応プロトコール」の項を参照くださ しい

4. 濃度の算出法

(1) 標準TgAb溶液ご使用の場合

検体中の抗Tg抗体濃度は、標準TgAb溶液の発光量をもとに作成 された検量線から自動的に算出されます。

(2) TgAbキャリブレータご使用の場合

マスターキャリブレーションデータは、免疫反応カートリッジケースの2次元バーコードに記録されています。検体中の抗Tg抗体濃度は、TgAbキャリブレータの発光量をもとに較正された検量線から自動 的に算出されます。また複数装置をお使いの場合は1台ごとに検量線 を作成してください。 キャリブレーションは以下の場合に行います。

- ・免疫反応カートリッジ、基質液のいずれかが、新しいロットに切り 替わった場合。
- ・キャリブレーションデータを更新後、30日が経過した場合。 上記以外においても必要が生じた場合は、キャリブレータを測定しキ ャリブレーションデータを更新してください。

検体中の抗Tg抗体濃度が、3000IU/mLを超える場合は、検体 希釈液を用いて希釈し、再測定してください。

■測定結果の判定法

*1. 参考基準範囲

健常者 94 例の血清中の抗 T g 抗体濃度を所定の操作で測定し、測定値を対数変換で正規化して求めたところ、平均値は 23.9 I U/m L 、平均値 +1.9 6 S D は 4 0.6 I U/m L でした。

2. 判定上の注意

- (1) 基準範囲は、測定条件や検体によって多少異なることがありますので、 各施設に適した基準範囲を設定してください。
- (2) 検体中に存在する未同定の非特異反応性物質の影響により、 まれ に 測 定値が正確に得られない場合がありますので、他の検査結果や臨床症 状等もあわせて考慮し、総合的に判断してください。

■臨床的意義

自己免疫性甲状腺疾患として知られるバセドウ病や橋本病の患者血清中には、 高頻度に抗サイログロブリン抗体および抗マイクロゾーム抗体が検出され、 これらの疾患の診断と経過観察に、臨床上有用な指標となっております。 抗サイログロブリン抗体は、甲状腺濾胞内コロイドの主成分であるサイログ ロブリンに対する自己抗体で、抗マイクロゾーム抗体と異なり補体結合性は 弱く、細胞障害性は証明されておりません。抗サイログロブリン抗体の血中 抗体価はバセドウ病、橋本病の他に、重症筋無力症、ルポイド肝炎などで上 昇することが報告されています¹⁻³⁾

本試薬は化学発光基質 (AMPPD) を用いた化学発光酵素免疫測定法4) (CLEIA; chemiluminescent enzyme immunoassay) に基づく試薬で、全 自動化学発光酵素免疫測定システム(代表例:ルミパルスG1200)用試

■性能

1. 性能

標準TgAb溶液を所定の操作で測定するとき、 50 I U/m L 標準 TgAb溶液とOIU/mL標準TgAb溶液の発光量の比は6以上に

(2) 正確性

自家管理検体3例を所定の操作で測定するとき、測定値は各管理値に 対して±20%以内になります。

(3) 同時再現性 (併行精度)

自家管理検体を所定の操作で6回繰り返し測定するとき、変動係数 (CV値) は10%以下になります。

(4) 測定範囲

本試薬の測定範囲は、10~3000 I U/m Lです。

2. 相関性試験成績

(1) 血清検体232例を使用し、既存EIA法との相関性を検討した結果、 以下に示す成績が得られました。

測定例数: n = 2 3 2 相関係数: r = 0.956

回帰式 : y = 0.921x-25.3

(x;既存EIA法、y;ルミパルスI TgAb)

(2) 同一人から採取した血清・血漿ペア検体53例(抗凝固剤: ヘパリン ナトリウム)を使用し、本試薬にて相関性を検討した結果、以下に示 す成績が得られました。

測定例数: n = 5 3 相関係数: r = 0.999

回帰式 : y = 1.003x+0.251

(x;血清、y;血漿) 3. 較正用の基準物質(標準物質)

標準TgAb溶液、TgAbキャリブレータの値は、NIBSC (National Institute for Biological Standards and Control) の標準物質(ANTI-THYROGLOBULIN SERUM, HUMAN 1st International Reference Preparation; 65/093) に基づき I U/m L で表示しています。

■使用上又は取扱い上の注意

1. 取扱い上(危険防止)の注意

- (1) 検体はHIV、HBV、HCV等の感染の恐れがあるものとして取扱 ってください。
- (2) 検査にあたっては感染の危険を避けるため使い捨て手袋を着用し、ま た口によるピペッティングを行なわないでください。
- 上質液はアルカリ性溶液 (p H 1 0) です。使用に際しては、液が皮膚についたり、目に入らないように注意してください。
- (4) 試薬が誤って目や口に入った場合は、水で十分に洗い流す等の応急処 置を行い、必要があれば、医師の手当等を受けてください。

2. 使用上の注意

- (1) 使用に際しては本書、装置の添付文書ならびに取扱説明書に記載された使用法に従ってください。
- (2) 免疫反応カートリッジセット (抗原結合粒子・酵素標識抗体、標準 TgAb溶液またはTgAbキャリプレータ)、基質液、洗浄液、検体希釈液は個別に包装されていますので、ご使用の測定システムに合 わせ、組み合わせて使用してください。
- (3) 使用期限を過ぎた試薬は使用しないでください。各構成試薬外箱および容器の表示をご確認のうえ使用してください。
- (4) サンプリングチップ、サンプルカップは、使用する測定システム指定 のものを使用してください。
- (5) サンプリングチップ、サンプルカップは常に新しいものを使用してく
- (6) 標準TgAb溶液またはTgAbキャリプレータ滴下の際に液滴の中に気泡が多量に混入する場合は、残量が僅かですので新しいボトルを 使用してください。サンプルカップに泡が残りますとサンプリング不 良の原因になる場合があります。
- (7) 標準TgAb溶液、TgAbキャリブレータは、常温に戻してから使 用してください。
- (8) 試薬は保存条件を守って使用してください。特に凍結しないように注 意してください。
- (9) 検体、標準TgAb溶液またはTgAbキャリブレータは蒸発による 濃縮を考慮し、サンプルの準備後は速やかに測定を開始してください。
- (10) 標準TgAb溶液、<math>TgAb++リプレータは、免疫反応カートリッジと同一ロットのものを使用してください。
- (11) 正確な測定を行うために、精製水は常に新しいものを使用してくださ
- (12) 標準TgAb溶液、TgAbキャリブレータはわずかに沈殿が生じる 場合がありますが、試薬性能には影響はありません。
- (13) 基質液を装置にセットした後は、基質液交換時まで取外しは避けてく ださい。基質液がアルカリホスファターゼ (ALP) に汚染されます と使用できません。手指が直接基質液に触れた場合は、廃棄してくだ さい。
- (14) ソーダライムは交換せずに長期間使用を続けると、二酸化炭素の吸収 力が低下します。また基質キャップパッキンも交換せずに長期間使用 を続けると密閉性が失われ基質液を劣化させる原因となります。 ダライムと基質キャップパッキンの交換時期についてはご使用の測定 システムの取扱説明書をご覧ください。一例としてルミパルス G1200の場合は1ヵ月ごとに交換してください。

3. 廃棄上の注意

(1) 各試薬には保存剤として以下のとおりアジ化ナトリウムが含まれてい ます。廃棄する際は爆発性の金属アジドが生成されないように多量の 水とともに流してください。

洗浄液: 1.0% (希釈調製前) 、基質液: 0.05%

抗原結合粒子、酵素標識抗体、標準TgAb溶液、TgAbキャリブ レータ、検体希釈液: 0.1%

- (2) 試薬および容器等を廃棄する場合は、廃棄物に関する規定に従って、 医療廃棄物または産業廃棄物等区別して処理してください。
- (3) 廃液の廃棄にあたっては、水質汚濁防止法などの規制に従って処理し てください。
- (4) 使用した器具(ビペット、試験管等)、廃液、サンプリングチップ等は、次亜塩素酸ナトリウム(有効塩素濃度1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタールアルデヒド(2%、1時間以上浸漬)等による 消毒処理あるいは、オートクレーブ(121°C、20分以上)による 滅菌処理を行ってください。
- (5) 検体、廃液等が飛散した場合には次亜塩素酸ナトリウム (有効塩素濃 度1000ppm、1時間以上浸漬)、グルタールアルデヒド(2%、 1時間以上浸漬)等によるふき取りと消毒を行ってください。

■貯蔵方法・有効期間

抗原結合粒子 2~10℃に保存 有効期間:9ヵ月 酵素標識抗体 2~10℃に保存 有効期間:9ヵ月 標準TgAb溶液 2~10℃に保存 有効期間: 9ヵ月 TgAbキャリブレータ 2~10℃に保存 有効期間:9ヵ月 有効期間: 9ヵ月 有効期間: 9ヵ月 2~10℃に保存 基質液 洗浄液 2~10℃に保存 2~10℃に保存 有効期間:9ヵ月 検体希釈液

使用期限については、各構成試薬の外箱および容器の表示をご参照ください。

■包装単位

個別包装

ご使用の測定システムに合わせてご用意ください。

	CK/110 KAC 2 1/2 CTC CT 1/2 CTC CT 8			
	コードNo.	品名	包装	
	2 1 8 9 2 1	ルミパルス I TgAb 免疫反応カートリッジセット (抗原結合粒子・酵素標識抗体 ・標準TgAb溶液)	4 2テスト× 2	
	292860	ルミパルス I TgAb 免疫反応カートリッジセット (抗原結合粒子・酵素標識抗体 ・TgAbキャリブレータ)	1 4 テスト× 3	
*	219973	ルミパルス 基質液 (共通試薬)	1 0 0 m L × 6	
*	292600	ルミパルス 基質液 (共通試薬)	5 0 m L × 6	
*	2 1 9 9 4 2	ルミパルス 洗浄液 (共通試薬)	1 0 0 0 m L × 1	
*	219935	ルミパルス 検体希釈液(共通試薬)	3 0 0 m L × 4	
*	292617	ルミパルス 検体希釈液(共通試薬)	8 0 m L × 4	

■主要文献

- 1. 戸井田晋, 小林功: サイログロブリン抗体, マイクロゾーム抗体測定の臨 床的意義. ホルモンと臨床43: 1107~1115, 1995.
- 2. K. Beever. , et al. : Highly Sensitive Assays of Autoantibodies to Thyroglobulin and to Thyroid Peroxidase. Clinical Chemistry, 35: $1949 \sim 1954$, 1989.
- 3. 吉村弘, 他: 化学発光酵素免疫測定法による抗サイログロブリン抗体および抗甲状腺ペルオキシダーゼ抗体測定キットの臨床的検討. 医学と薬学44: 569~573, 2000.
- 4. Nishizono I, et al. : Rapid and sensitive chemiluminescent enzyme immunoassay for measuring tumor markers. Clinical Chemistry, 37: $1639\sim1644$, 1991.

■問い合わせ先

富士レビオ株式会社 お客様コールセンター

TEL: 0120-292-832 FAX: 03-5695-9234

